ANSWER 1 OF 1 WPINDEX COPYRIGHT 2006 THE THOMSON CORP on STN L1WPINDEX 1971-19939S [11] ΑN N,n-diacyl compounds production. ŢI DC. PA (TOYO) TOYO JOZO COLTD CYC (197111) * <--JP 46010526 PΙ PRAI JP 1968-24881 19680415 C07B000-00; C07C000-00 IC JP 71010526 B UPAB: 19930831 Title cpds. of formula (where R is (subst) alkyl, cycloalkyl, (subst) aryl, or (subst) aralkyl, R1 and R2 are (alpha-phenoxy) alkyl, substd. alkyl, cycloslkyl, (subst) aryl, (subst) aralkyl, phenylalkenyl or heterocyclic radicals) are prepared by interacting a cpd. having an imidochloride group of the formula R1-COOH (II) with a carboxylic acid of formula (II) in the presence of a tertiary organic amine. (III) are very unstable, and are pref. prepared just before the use. (II) are e.g. phenoxyacetic acid, alpha-phenoxy-n-butyric acid, n-caproic acid, p-chlorobenzoic acid or cyclohexane-carboxylic acid. The reaction is pref. carried out in a dry organic solvent, e.g. tetrahydrofuran, chloroform, isopropyl ether. Amines used are e.g. trimethylamine, or pyridine. Good yields can be obtained with amines having high basicity. The amines are used to solubilise (II) as amine salts, and promote the reaction as acid binding agents. FS CPI FA AB

MC CPI: E10-A24

(Dl nt	.01		聚自未分類 日本国特許庁 迈特許出願公告
C 07			16 A 6
0 07	c		16 P 61
O 07 o B 01			16 B 602.5 ^⑩ 特 許 公 報 (4公告 昭和46年(1971)3月17日
20.	,		16 C 312-2 16 C 623 16 D 416
			16 C 313 16 C 624 16 E 33
			16 C 421 16 C 831 16 E 341 (全34貝)
			16 O 61
			16 C 615 16 C 781 16 E 391 16 C 621 16 D 413 13(9) G 41
			1 2
ENN .	. NI		ンル化合物の製造法
6014	IN -	- ~ ,	Ru一C
ED#		願	アンル化合物の製造法 R ₁ C R ₁ C R ₂ C R ₃ C R ₃ C R ₃ C R ₄ 3 - 2 4 8 8 1 R ₄ 3 (1968) 4月15日 R ₂ C
多 阳			昭43(1968)4月15日 R2一〇
饱発	田田	者	阿部仁之助 5 O
6996	7,	723	静岡県田方郡大仁町吉田 7 7 4
固			田家照生 (式中、Rはアルキル基、関換アルキル基、シク
			同所 ロアルキル基、アリール基、置換アリール基、ア
筒			藤井忠代 ラルキル基、あるいは置換アラルキル基を示し、
			同所 10 R ₁ および R ₂ は、同じであつてもまたは異なつ
[B]			渡辺哲夫 ていてもよく、各々 α ーフエノキシアルキル基、
			武蔵野市桜堤公団住宅145の アルキル基、置換アルキル港、シクロアルキル基、
			301 アリール基、置換アリール基、アラルギル基、監
同			藤本健太郎 換アラルキル基、フエニルアルケニル族、あるい
			静岡県駿東郡裾野町岌塚54の2 <i>15</i> は複素環基を示す)
[ii]			倉本正志 で表わされるN・Nージアンル化合物の新規な製
			静岡県田方郡大仁町三福900の 造法に関する。
			1 すなわち、本発明は、一般式
[1]			小針定美
			三島市八反畑 4 4 20 R ₁ — COOH (I)
同			竹村和成
			静岡県田方郡大仁町大仁496の (式中、R,は上記一般式(I)におけるR,と
			4 同じ意味をもつ)
[8]			野田俊治 で表わされるカルボン酸に、第3級有機アミンの
			静岡県田方郡大仁町三福 4 25 存在下で、一般式
[ff]			西家和锋
			
创出	Mi	人	
			静岡県田方郡大仁町三福 6 3 2 の C I
			1 30
八代	理	人	弁理士 坂田順一 (式中、RおよびR₂は、上記一般式[I]にお

発明の詳細な説明

本発明は、一般式

(式中、RおよびR2 は、上記一般式[I]におけるRおよびR2 と同じ意味をもつ)で表わされるイミドクロライド基を有する化合物を作用させて上記一般式[I]で表わされるN・35 Nージアンル化合物を得ることを特徴とするN・Nーシアンル化合物の製造法である。

特公 昭46-10526

従来、N・Nージアシル化合物の製造法として は、例えばイミノエーテルと酸ハライドとの反応 (特公昭 4 2 - 1 3 2 9 5 号)、ケテンイミンと カルポン酸との反応 (J · Am · O he m · S oc · , 80 , 4065~4069[1958])、アミンまた 5 ーフエノキシアルキルペニシリンを製造するに当 はアミドと酸ハライドとの反応(特公昭39ー 12921号:アメリカ特許第3158650号; ベルギー特許第622131号)、イミドクロラ イドとカルポン酸との反応等、種々の方法により 製造されていた。この中、特にイミドクロライド 10 ある。 とカルボン酸との反応による方法としては、例えばカル ポン酸をナトリウム塩として使用する方法(Ohemische Berichte, 48, 379 (1915); J. Chem. Soc.,2957~2966,(1960))、カルボン酸を銀塩として 使用する方法(Tetrahedron Letters,1965(23), 15 としては、種々のカルボン酸、例えばフエノキシ 1869~1876) 等が挙げられるが、これら の方法はいずれもカルボン酸を無機塩の形で単離 して使用しており、これらは反応溶媒に不溶性で あつて、イミドクロライドとの反応にあたつては、 反応が不均一系であるため、高温ないしは長時間 20 プロピオン酸、nー酪酸、nー吉草酸、イソ吉草 の条件でないと反応しにくく、その結果として製 造されるN・Nージアシル化合物の収率が低く、 しかも製造される化合物の種類も極く限られる等 種々の欠点があつた。

ル化合物の新規な製造法を提供することを目的と するものであつて、本発明方法は上記一般式 [I] で表わされるカルポン酸(以下カルポン酸(Ⅱ) という)を塩の形で単離することなく、第3級有 れるイミドクロライド基を有する化合物(以下イ ミドクロライド(皿)という)と作用させて上記 一般式〔Ⅰ〕で表わされるN・N-ジアシル化合 物(以下N・Nージアシル化合物(I)という) を製造する方法である。本発明方法においては、 35 にあたつては、水分が含有されている場合には、 適当な反応溶媒中ではカルポン酸〔Ⅱ〕は第3級 有機アミン塩の形で可溶化されるので、反応は均 一系で行われ、しかも低温で容易に進行する。ま た本発明方法では、N·Nージアシル化合物 [I] を製造するにあたり、R , R_1 および R_2 に相当 40 等のクロル化剤を作用させることによつて得られ する基として数多くのものを選択でき、その結果 として非常に多くの種類のN・Nージアシル化合 物[I]を容易に製造することができる。

本発明方法で製造される N·Nージアシル化合 物(I)は、アミノ基を有する化合物と反応して 45

アミド結合を有する化合物を生成させる反応に使 用することができる。例えば上記N·Nージアシ ル化合物 [I] の中には 6 - アミノペニシラン酸 のアシル化剤として有用なものが含まれ、特にα つては適当なアシル化剤である。またN・Nージ アシル化合物 [I] 自体には、鎖痛剤等の医薬、 除草剤等の農薬としての用途を有しているのみな らず、これらの製造中間体としての用途も可能で

上述したように本発明方法は種々の利点を有し、 N·Nージアシル化合物の製造法として新規で有 用な方法である。

本発明方法において使用するカルポン酸[1] 酢酸、αーフエノキシプロピオン酸、αーフエノ キシーn −酪酸、αーフエノキシイソ酪酸、αー フエノキシーn -吉草酸、α-フエノキシーイソ 吉草酸、酢酸、モノクロル酢酸、ジクロル酢酸、 酸、nーカプロン酸、安息香酸、nートルイル酸、 mートルイル酸、pートルイル酸、2・4ージメ チル安息香酸、oーエチル安息香酸、pーエチル 安息香酸、クミン酸、pーメトキシ安息香酸、p 本発明はこのような欠点のないN・Nージアシ 25 ーエトキシ安息香酸、 oークロル安息香酸、mー クロル安息香酸、p-クロル安息香酸、2・4-ジクロル安息香酸、2·5ージクロル安息香酸、pープロム 安息香酸、αーナフトエ酸、βーナフトエ酸、2ーメチルー 1-ナフトエ酸、5-クロル-1- ナフトエ酸、シクロ 機アミンの存在下で、上記一般式〔Ⅱ〕で表わさ 30 ペンタンカルポン酸、シクロヘキサンカルポン酸、 フエニル酢酸、αーフエニルプロピオン酸、βー フエニルプロピオン酸、ャーフエニルイソ酪酸、 βーフエニルイソ酪酸、桂皮酸、ナフタリンー2 一酢酸等が挙げられる。カルボン酸〔Ⅱ〕の使用 予め乾燥しておくことが望ましい。

> 本発明方法で使用するイミドクロライド [II] は、公知の方法、例えばカルポン酸アミドに PCIs, PCIs, POCIs, SOCIz, COCIz るが、好ましくは一般式

> > O 1 $R_0 - O - NH - R$

(3)

特公 昭46-10526

(式中、RおよびR2 は上記一般式(I)におけ るRおよびR2 と同じ意義をもつ〕 で表わされるアミドに、第3級有機アミンの存在 下で、COCIaを作用させる方法(特許第 460725号)によれば、容易かつ高収率で得 5 られる。

上記の方法により製造されるイミドクロライド 〔□〕は、強いて滅圧蒸留等の精製処理を行う必 要はなく、油状の状態で、充分次の反応、すなわ ちカルポン酸(Ⅱ)との反応に使用できる。上記 10 ートリルーペンツアミドを使用する以外は参考例 イミドクロライド(II)は水に対して不安定であ つて、水と反応して出発原料である前記のアミド を生成し、それに伴ないN·Nージアシル化合物 [Ⅰ]の収率が低下するので、カルボン酸〔Ⅱ〕 とイミドクロライド(m)との反応にあたつては 15 (m)の具体例を挙げると第1表の如くである。 充分に乾燥した溶媒系で行うのが望ましい。した がつてイミドクロライド[Ⅲ]は使用直前に調製 した方が好都合である。

本発明方法で使用するイミドクロライド (.皿) の製造例を参考例として挙げると次の如くである。27 参考例 1

$$OH_3$$

$$| O-C-C=N-C_2H_5$$

$$| H-C|$$

N-P-エトキシフエニルーd-フエノキシブ ロピオンイミドクロライドの製造

N-P-xロピオンアミド23.49(0.1モル)を乾燥テト ラヒドロフラン150mlに溶解し、乾燥ピリジン 8.9 ml(0.11モル)と、乾燥ペンゼンに吸収さ せたホスゲン 0.1 5 モルを、氷冷下攪拌しつつ適 35 下し、室温で2時間反応させた後、析出したピリ シン塩酸塩を濾別し、減圧下乾燥窒素ガス気流下 で濃縮する。得られた濃縮物を乾燥石油エーテル 200 mlで抽出し、この抽出溶液から石油エーテ ルを留去すると、残存する油状物質は大部分Nー 40 Ρ-エトキシフエニル-α-フエノキシプロピオ ンイミドクロライドである。収量23.89(収率 94.1%、出発原料のアミドに対し)。 参考例 2

NIP-トリルーペンツイミドクロライドの製

参考例1においてN-P-エトキシフエニルー αーフエノキシプロピオンアミドの代りにN-P 1に記載したと同様にしてN-P-トリルーペン ツイミドクロライドを得た。収量23.89(収率 9 5.2%、出発原料のアミドに対し)。

本発明方法において使用するイミドクロライド

27			
$R_2 - C = N - R$			
d	(Ш) ЭI		
R ₂	R		
O-CH-	-СН ₃		
. "	-CH₂ ·CH₃		
. "	-(CH ₂) ₂ ·OH ₃		
"	-(OH ₂) ₃ ·OH ₃		
,	-(OH ₂) ₄ · OH ₃		
"	-(CH ₂) ₅ ·CH ₃		
"	-(CH ₂) ₆ · CH ₃		
"	-(CH ₂) ₈ ·CH ₃		
"	-(CH ₂) ₁₀ ⋅CH ₅		
"	-CH ₂		

(4) 特公 昭46-10526

	7			8
R ₂	R		O-CH-	01
0-CH-	- CH ₂ - C I	5	CH ₃	CI
OH,	-CH ₂ -CH ₃	10	"	СН3
, ,	−CH ₂ OCH ₃	15	, ,,,	CI CH3
"	-CH ₂ ·CH ₂		О-сн-	-(CH ₂) ₂ ·CH ₃
"		20	C ₂ H ₅	
"	CH ₃ (o,m,p)	25	"	$-(CH_2)_3 \cdot CH_3$ $-(CH_2)_5 \cdot CH_3$
"	C1(0,m,p)		"	-CH₂-⟨\rightarrow\rig
"	OCH ₃ (0,p)	30	. "	-CH ₂ -CH ₃
"		35	"	-CH ₂ -OCH ₃
"	NO ₂		"	-CH ₂ ·CH ₂
	01	40	"	
<i>"</i>			" .	-C1

(5) 特公 昭46-10526

10

 $-(OH_2)_2 \cdot CH_3$ $-(OH_2)_5 \cdot OH_3$ C₂H₅ 5 10 15 \mathbf{C} 1 20 25 СНз o*-*c--(CH₂)₃ ·CH₃ CHa 30 OCH₃ $-(OH_2)_5 \cdot OH_3$ 35 -OCH₃ 40 CH₃ -(OH₂)₅·OH₃ OH,

(6)

特公 昭46-10526

11

12

R ₂	R]		OCH,
OH ₃	-CH ₃	5	,,	-C1
"		10	"	-C1
	-CH ₂ ·CH ₂ -	15	"	H
	-сн ₃	20		01
"	-CHC1₂	20	"	
"	-(OH2)2 · OH3 $-(OH2)5 · OH3$			01.
,,	-CH ₂ -CH ₃	25	NO ₂	-√OH3
,	-OH ₂ -C ₁	30	NO ₂	-(OH ₂) ₅ ·OH ₃
"	- CH ₂ -CI		OH ₃ O	,,
. "	-CH₂·CH₂-	35	"	-CH ₂ -
"	~	40	"	-CH ₂ -CH ₂
"	-€-ОН₃		"	-CH ₃

P

(7)

特公 昭46-10526

13

-CH2 · CH2-CH3--(OH₂)₃·CH₃

14

-(CH₂)₅·CH₃ 5 10 15 20 25 CH2 ·OH2 -(CH₂)₃·CH₃01 $OH_3 -$

Cl₂CH-СI CH3 · CH2 -OCH₃ $OH_3 \cdot (OH_2)_5 -$

30 35 40

-(OH₂)₅·OH₃

(8)

特公 昭46--10526

15

R_2 R CH_2 $-CH_2$ CH_2 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3	
$-CH_{2} \cdot CH_{2}$ $-CH_{3}$ $-CH_{3}$ $-CH_{3}$ $-CH_{3}$	
" — CH _s " — OCH _s	
" — CH ₃ " — OCH ₃	
" ————————————————————————————————————	
" — C1	
, C1	
$CI - CH_2 - (CH_2)_3 \cdot CH_3$	
" −OH₂ −	Cı
$-CH = CHCH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2$	
OH ₃	

本発明方法において、カルボン酸(Ⅱ)に、第3級有機アミンの存在下で、イミドクロライド
〔Ⅲ〕を作用させるにあたつては、適当な乾燥有機溶媒の存在下に行うのが好適である。この溶媒10としては、実質的に反応に悪影響を及ぼさないこと、カルボン酸〔Ⅱ〕の第3級有機アミン塩およびィミドクロライド〔Ⅲ〕を可溶化させることなどを考慮して溶媒を選定するのが望ましい。例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン、クロロホル15ム、ジクロロメタン、エチルエーテル、イソプロピルエーテル、ペンゼン、トルエン等の有機裕媒が有利である。

また本発明方法において使用する好適な第3級有機アミンとしては、例えばトリメチルアミン、20トリエチルアミン、トリーロープロピルアミン、ジメチルアニリン、ジエチルアニリン、ピリジン等が挙げられる。これ以外の第3級有機アミンも使用できることは勿論である。一般に塩基度の高い第3級有機アミンを使用した方が好結果が得ら25れる。本発明において第3級有機アミンを使用するのはカルボン酸〔Ⅱ〕を第3級有機アミン塩に取って可溶化させて反応を均一系にさせ、カルボン酸〔Ⅱ〕とイミドクロライド〔Ⅲ〕との反応においては脱塩化水素剤として作用して反応を促進さ30せるためである。

本発明方法においてはカルボン酸 [I]を上記有機溶媒に溶解ないしは懸濁させ、このカルボン酸 [I]と等モルの第3級有機アミンを添加するのが好適である。この操作によりカルボン酸 [I] 35 の第3級有機アミン塩が可溶化される。このカルボン酸 [I]の第3級有機アミン溶液に、イミドクロライド [II]またはこれを含有する磯稲物を直接作用させるか、あるいはイミドクロライド [III]を前記有機溶媒に溶解した溶液を作用させるの。。

上記反応は大多数は低温においても容易に進行するので、カルボン酸(Ⅱ]の第3級有機アミン塩とイミドクロライド(Ⅲ]との反応性が余程遅くない限り加温する必要はなく、たとえ加温する45としても40~50℃程度であつて、通常は氷冷

特公 昭46-10526

(9)

下ないしは室温で充分反応が進行する。

上記反応におけるカルボン酸〔Ⅱ〕とイミドク ロライド(皿] の量的割合は、理論的には等モル でよいが、反応終了後に酸、アルカリ水溶液で処 解して生成するアミド、すなわちR2 一

17

R₂-OONH-R (式中、RおよびR₂ は、上記 一般式 (I) における Rおよび R2 と同じ意味を もつ)を除去するよりも未反応のカルポン酸を除 イミドクロライド(皿)よりもやや過剰(0~ 15%程度過剰)である方が好都合である。

カルボン酸〔Ⅱ〕とイミドクロライド〔Ⅲ〕と の反応終了後、反応液中に沈殿(第3級有機アミ 機アミン塩など)が生じた場合は沈澱を除き、反 応溶媒として混和するような有機溶媒、例えばテ トラヒドロフラン、ジオキサン等を使用した場合 は、反応母液を濃縮して溶媒を留去し、次いで水 と混和しない溶媒、例えばクロロホルム、ジクロ 20 ミノベニシラン酸との反応に使用しても何等さし ロメタン、ペンゼン、トルエン、エチルエーテル、 イソプロピルエーテル、酢酸エチル、酢酸プチル 等を加えて、希塩酸、希硫酸等の希酸、重曹水、 炭酸ナトリウム水溶液等の弱アルカリ水溶液、水 の順で洗浄し、反応母液中に残存する第3級有機※25・

18

* アミン(もしくはその塩酸塩)および未反応のカ ルボン酸 [II] を除去する。水と混和しない有機 溶媒を使用した場合はそのまま上記の洗浄処理を 行うことができる。上記の処理を行つた反応母液 理した場合、未反のイミドクロライド(Ⅲ)が分 5 は乾燥後、波圧下で濃縮する。このようにして得 られた濃縮物はN・Nージアシル化合物 (I) か ちなるものである。

本発明方法で製造されるN・Nージアシル化合 物〔Ⅰ〕は中性物質であり、かなり水に対して安 去する方が容易であるため、カルボン酸(Ⅱ)が 10 定で、酸、アルカリ水溶液には不溶性であるが、 通常の有機溶媒の大部分に可溶である。本発明方 法により製造されるN・Nージアシル化合物 [I] は未精製の状態では大部分油状物質であるが、有 機溶媒による抽出工程、シリカゲル、アルミナ等 ン塩酸塩あるいは未反応のカルボン酸 (I) の有 15 の担体によるカラムクロマトグラフィー等の操作 により精製が可能である。この N・Nージアシル 化合物〔Ⅰ〕をアシル化剤、例えば6一アミノベ ニシラン酸のアシル化剤として使用する場合は強 いて精製する必要はなく、未精製の状態で 6 ーア つかえない。

> 本発明方法により製造されるN・Nージアシル 化合物〔Ⅰ〕の具体例を挙げると第2表の如くで

第	2	委

$ \begin{array}{c c} R_1 - C & O \\ N - R \\ R_2 - C & O \end{array} $					
R_1	R ₂	R			
O-CH2-	O-OH2-	-(CH ₂) ₃ ·CH ₃			
. "	"	$-(OH_2)_5 \cdot OH_3$			
. "	"	-CH ₂ ·CH ₂			
, "	"				

(10)

特公 昭46-10526

19

20

		20
R,	R ₂	R
O-OH2 -	O-CH ₂ -	—————————————————————————————————————
"		- OC ₂ H ₅
O-OH(OH ₃)-	0-CH(CH ₃)-	-(CH ₂) ₂ ·CH ₃
"	"	-(OH ₂) ₃ ·OH ₃
. "	"	-(CH ₂) ₄ ·OH ₃
u,	,,	-(OH ₂) ₅ · OH ₃
"	"	-(OH ₂) ₆ ·CH ₅
"	"	-(CH ₂) ₇ ·OH ₃
"	u	-(CH ₂) ₈ ·CH ₃
"	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	-(OH ₂) ₀ ·OH ₃
"	v	→
"	<i>"</i>	—————————————————————————————————————
,,	"	CH ₃
		<u> </u>

þ

(11)

特公 昭46-10526

21 22 -OH(CH₃)--O - OH (OH₃) --(OH₂)₃·OH₃-(CH₂)₅·OH₃

(12)

特公 昭46-10526

23

20		
R_1	$ m R_2$	R
O-OH(O ₂ H ₅)-	O-CH(O ₂ H ₅)-	
"	"	- CH3
"	"	-С осн,
"	. "	-OO ₂ H ₅
,,,	<i>"</i>	
, ,	. <i>"</i>	-CH ₂ ·OH ₂
O-0 (OH ₃) ₂ -	0-0(OH ₃) ₂ -	-(OH ₂) ₃ ·OH ₃
,,	u	-(CH ₂) ₅ ·CH ₃
,,	,,	
"	u,	-CH ₃
"	"	
"	"	O1
1	•	1

(13)

特公 昭 4 6 - 1 0 5 2 6

26

25

	·	
O - CH ₂ -		CH ₃
O-CH(CH ₃)-	u,	—(CH ₂) ₅ ·CH ₃
"	"	
"	<i>"</i>	———CH3
. "	,,	CH ₃
"	"	CH ₃
"		-Сосна
"	"	-C1
"	u.	01
"	"	
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	"	-OH ₂ ·OH ₂
,,	ОН₅—	OH ₃

(14)

特公 昭46-10526

27

R ₁	R ₂	R
О-сн(сн,)-	OH ₈	-OH2·CH2
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		-(OH ₂) ₅ ·OH ₃
,,	CH ₃	-CH ₃
	. "	-CH ₂ ·CH ₂ -
	CH ₃ O —	-(CH ₂) ₅ ·CH ₃
,,	, "	-CH ₃
"		-OH2 · OH2
"	01 — —	-(CH ₂) ₅ ·CH ₃
. "	"	-CH _s
"	<i>"</i>	-CH ₂ ·CH ₂
"	NO ₂	-(CH ₂) ₅ ·OH ₃
"	-CH = CH -	-CH2.CH2-

(15)

時公 昭46-10526

30

29

29		30
O - CH(O ₂ H ₅) -		(CH ₂) ₅ · CH ₃
"	"	CH ₃
"	"	-C1
71	"	
"	. "	-CH ₂ ·CH ₂ ·
"	он,	"
-0-0(CH ₃) ₂ -	"	-{CH3
"	"	- CH ₂ · CH ₂ -
CH3 —	"	-
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	"	-CH ₂ -C1
"		C1
"	,	C1
7	1	

a

(16)

特公 昭46-10526

31

01		
R ₁	R ₂	R
CH ₃ -	CH ₃ -	— (Н)
CH ₃ · CH ₂ —	"	C1
"	,,	C1
"	CH₃ · CH₂ —	-C1
CH ₃ (CH ₂) ₅ -	"	"
"	OH ₃ (OH ₂) ₅ -	-(CH ₂) ₃ ·CH ₃
C 1 2 OH —	C12CH —	,,
C1OH2 —	CH ₃ —	-C1
OH ₃ (OH ₂) ₅ —	CH ₃ (CH ₂) ₅ -	-CH ₂
CH ₃ · CH ₂ —	CH ₃ · CH ₂ —	-√CĤ₃
"	. "	-CH ₂

(17)

特公 昭46-10526

33

OCH3 CH₃ · CH₂ - $CH_3 \cdot CH_2 -$ -(OH₂)₅ · CH₃C12CH-OH₃ · (OH₂)₅ - $CH_3 \cdot (CH_2)_8 -$ OH₃ - $-OH_2 \cdot OH_2$ CH3 ·CH2 -

l

(18)

特公 昭 4 6 - 1 0 5 2 6

35

36

Ri	R ₂	R
CH ₃ O	CH, 0-	-CH ₂ -
,,	. "	-CH ₂ ·CH ₂
"	€ CH ₂	-CH ₂
C1	01-	-(CH ₂) ₃ ·CH ₃
сиз —	CH ₃ ·CH ₂ −	-CH2 ·CH2-
CH ₂ -	€ CH ₂ -	-(CH ₂) ₅ ⋅CH ₃
,,	"	—(H)
C 1 - CH ₂ -	C 1 — CH ₂ —	-(CH ₂) _s ·CH _s
CH - CH -	-CH = CH -	-OH2 · OH2-
C ₂ H ₅	CH ₃ ·CH ₂ ·CH ₂ -	-CH _s
<u> </u>	CH,	-СН₃
" .	C I CH ₃	"

В

(19)

特公 昭46-10526

37

38 CH2 · O -C -NH-CH2 0 CH₃ -C -NH -CH₂ -Ш 0 CH₃ O-CH2-

次に実施例を挙げて本発明方法を具体的に説明 するが、これにより前記した一般式[I],(I) および〔Ⅲ〕で表わされる化合物、ならびに反応 操作などを限定するものではない。 実施例 1

ーエトキシアニリンの製造

αーフエノキシプロピオン酸16.6g(0.1モ 35 ル) に乾燥テトラヒドロフラン150mlを添加し、 攪拌しながらトリエチルアミン1 4.0 ml(0.1モ ル)を摘下すると、αーフエノキシプロピオン酸 はトリエチルアミン塩の形で溶解する。

次に、上記溶液に氷冷下攪拌しつつ上記した参 40 考例1で得たN-P-エトキシフエニルーα-フ エノキシプロピオンイミドクロライドを含有する 機縮物の乾燥テトラヒドロフラン (50mℓ)の溶 液を滴下する。室温に戻し、16時間攪拌後、析 出したトリエチルアミン塩酸塩を濾別し、反応濾 45 液を減圧下で濃縮する。次いでこの濃縮物をエチ

(20)

実施例 4

特公 昭46-10526

39

mlで2回、0.5 N重曹水150mlで2回、水150

mlで2回の順で洗浄し、未反応のトリエチルアミ

乾燥後、エチルエーテルを留去すれば、油状のN・

NージーαーフエノキシプロピオニルーPーエト

キシアニリンが得られる。収量 3 6.5 g (収率 9 0.0%、出発原料のN-P-エトキシフエニル

ンおよびαーフエノキシプロピオン酸を除去する。

ルエーテル200mlk 溶解し、0.2 N塩酸150 ※ドを含有する濃縮物の乾燥クロロホルムの溶液を 滴下する。室温に戻し、一夜攪拌後、反応液を 0.2規定塩酸、0.5規定炭酸ナトリウム水溶液、 水の順で洗浄し、クロロホルム層を無水硫酸ナト このエチルエーテル溶液は無水硫酸ナトリウムで 5 リウムで乾燥する。上記の溶液を減圧下で濃縮し てクロロホルムを留去すれば、油状のN・Nージ -α-フエノキシプロピオニル-P-エトキシア ニリンが得られる。収量34.79(収率86.5%、 出発原料のアミドに対し)。 10 シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒A) のR f 値は 0.6 6 である。

40

-α-フェノキシプロピオンアミドに対し)。 シリカゲル海層クロマトグラム〔展開溶媒ペン ゼン:酢酸エチル=25:1(以下展開溶媒Aと いう)]のRf値は0.65である。

奥施例 2

N·Nージーαーフエノキシ ーエトキシアニリンの製造

実施例1において、トリエチルアミンの代りに ピリジンを用いて、油状のN・Nージーαーフエ ノキシプロピオニルーP ーエトキシアニリンを得 た。収量31.99(収率79.5%) 20

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒A) のRf値は0.64である。

実施例 3

ーエトキシアニリンの製造

αーフエノキシプロピオン酸Ι 6.6 g (0.1モ ル) に乾燥クロロホルム150mlおよびトリエチ ルアミン1 4.0 ml(0.1モル)を添加し、氷冷下 攪拌 しつつ出発原料のN -P -エトキシフエニル スゲンとの反応により得たN-P-エトキシフエ ニルーαーフエノキシプロピオンイミドクロライ※ 実施例 5

N-CH2 · CH2 · CH2 · CH3 OH₃ CH,

ープチルアミンの製造

実施例1において、N-P-エトキシフエニル -α-フェノキシプロピオンイミドクロライドの 25 代りにN-n-プチルーα-フエノキシブロピオ ンイミドクロライドを用い、反応時間を3時間半 にして、油状のN・Nージーαーフエノキシプロ ピオニルーnープチルアミンを得た。収量31.4 9 (収率 7 8.3%、出発原料のアミドに対し)。 ーαーフエノキシプロピオンアミド 0.1モルとホ 30 シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒A) のR f 値は 0.76 である。

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & O \\
O - CH - O \\
CH_3 & N - CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3
\end{array}$$

N·Nージーαーフエノキシプロピオニルーn ーヘキシルアミンの製造

実施例1において、NーPーエトキシフエニル ーαーフエノキシプロピオンイミドクロライドの 代りに N ー n ーヘキシルー α ーフエノキシプロピ オンイミドクロライドを用い、反応時間を4時間 にして油状のN・N - ジーα - フエノキシブロピ 45 実施例 6

オニルーnーヘキシルアミンを得た。収量32.3 40 g (収率 7 8.3%、出発原料のアミドに対し)。 シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒、 ベンゼン:酢酸エチルロ20:1(以下展開溶媒 Bという)) の R f 値は 0.7 7 および 0.6 5 であ

(21)

特公 昭46-10526

41

CH₃

CH₃

 $N \cdot N - \mathcal{Y} - \alpha - \gamma \pm \mathcal{Y} \pm \mathcal{Y} - \mathcal{Y} + \mathcal{Y} = 0$ ーメトキシベンジルアミンの製造

αーフエノキシプロピオン酸 1 6.6 g (0.1 モ ル)に乾燥テトラヒドロフラン150mlを添加し、 攪拌しながらトリエチルアミン 1 4.0 ml (0.1 モ ル)を添加する。

次に上記溶液に氷冷下攪拌しつつ出発原料Nρ ーメトキシペンジルーαーフエノキシプロピオ ンアミド 0.1 モルとホスゲンとの反応により得た Ν - p -メトキシペンジル - α - フエノキシブロ ピオンイミドクロライドを含有する濃縮物の乾燥 20 テトラヒドロフラン(50ml)の溶液を滴下する。 窒温で 3 時間反応後、析出したトリエチルアミン 塩酸塩を適別し、反応濾液を減圧下で濃縮する。 ついでこの濃縮物をエチルエーテル 20 0 ml K溶 解し、0.2 N塩酸150mlで2回、0.5 N重曹水 25 150 mlで2回、水150 mlで2回の順で洗浄し、 未反応のトリエチルアミンおよびαーフエノキシ プロピオン酸を除去する。このエチルエーテル溶 液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、エチルエーテ ルを留去し、N・Nージーαーフエノキシプロピ 30 オニルーpーメトキシペンジルアミンを含有する 濃縮物を得た。この濃縮物に石油エーテルを添加 するとN・Nージーαーフエノキシプロピオニル ー p ーx トキシベンジルアミンが結晶化する。収 量 37.99(収率 87.5%、出発原料のアミドに 35 代りにN-vクロヘキシルー $\alpha-$ フェノキシプロ 対し)。融点99~100℃。

元素分析 (C₂₆ H₂₇ NO₅として)

計算値 C72.04%; H6.28%;

N 3.23%

測定値 C72.24%; H6.36%;

N 3.25%

シリカゲルの海層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf値は0.61である。

実施例 7

 $N \cdot N - \mathcal{Y} - \alpha - \mathcal{I} + \mathcal{I} + \mathcal{I} - \mathcal{I} + \mathcal{I} + \mathcal{I} - \mathcal{I}$ ーフエニルエチルアミンの製造

実施例1において、N-p-エトキシフエニル ーαーフエノキシプロピオンイミドクロライドの 代りにN-β-フエニルエチル-α-フエノキシ 15 プロピオンイミドクロライドを用い、反応時間を 3時間にして油状のN·N-ジーα-フエノキシ プロピオニルーβーフエニルエチルアミンを得た。 収量 2 6.7 g(収率 6 7.3%、出発原料のアミド **に対し**)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf 値は 0.9 1 である。

実施例 8

 $N \cdot N - \mathcal{Y} - \alpha - \mathcal{I} + \mathcal{I} + \mathcal{I} - \mathcal{I} + \mathcal{I} - \mathcal{I} + \mathcal{I} - \mathcal{I} + \mathcal{I} + \mathcal{I} - \mathcal{I} + \mathcal{$ クロヘキシアミンの製造

実施例 6 において、Nーp ーメトキシペンジル ーαーフェノキンプロピオンイミドクロライドの ピオンイミドクロライドを用い、N・Nージーα ーフエノキシプロピオニルーシクロヘキシルアミ ンを得た。収量 2 9.5 g (収率 7 4.7%、出発原 料のアミドに対し)。 融点114.5~115.5℃。 40 元素分析 (C₂₄ H₂₀ NO₄として)

計算值 C72.89%; H7.39%;

N 3.5 4 %

測定値 C73.60%; H7.41%;

N 3.39%

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A)

43

のRf値は0.85である。 実施例 9

N·Nージーαーフエノキシプロピオニルーア ニリンの製造

実施例 6 において、N-p-メトキンベンジル $-\alpha-7$ エノキシプロピオンイミドクロライドの 代りにN-7エニルー $\alpha-7$ エノキシプロピオン 15 イミドクロライドを用い、反応時間を1 6時間に して $N\cdot N-$ ジー $\alpha-7$ エノキシプロピオニルー アニリンを得た。収量1 4.7 g (収率 4 2.2 %、 出発原料のTミドに対し)。 融点75 \sim 7 9 \sim 6。 元素分析 $(C_{24}H_{23}NO_{4}$ として)

計算値 C74.02%; H5.95%; N3.60%

測定値 C 7 4.4 4%; H 5.8 7%;

N 3.3 3 %

シリカゲルの薄層ク.ロマトグラム (展開溶媒A)25 のRf 値は 0.6 9 である。

実施例 10

44

・ N・N - ジーα - フェノキシブロピオニルーρ ートルイジンの製造

実施例 1 において、Nーpーエトキシフエニルーαーフエノキシプロピオンイミドクロライドの5 代りにNーpートリルーαーフエノキシプロピオンイミトクロライドを用い、トリエチルアミンの代りにピリジンを用い、油状のN・Nージーαーフエノキシプロピオニルーpートルイジンを得た。収量30.69(収率76.0%、出発原料のアミド10 に対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒A)のRf 値は 0.5 5 および 0.6 3 である。

実施例 11

N·Nージーαーフェノキシブロピオニルーα ーナフチルアミンの製造

実施例 6 において、Nーpーメトキシベンジルーαーフェノキシブロピオンイミドクロライドの代りに、Nーαーナフチルーαーフェノキシブロピオンイミドクロライドを用い、反応時間を1630時間にしてN・Nージーαーフェノキシブロピオニルーαーナフチルアミンを得た。収量32.0 g(収率72.9%、出発原料のアミドに対し)。融点88~91℃。

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒A) 35 のRf 値は 0.5 8 および 0.7 1 である。

必 実施例 12

$$C_{2}H_{5}$$

$$C = CH - C$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$C = CH - C$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$C = CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3}$$

$$C_{2}H_{5}$$

$$C = CH - C$$

$$C = CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot C$$

(23)

特公 昭 4 6 -1 0 5 2 6

45

N·N-ジーα-フエノキシーn-プチリルー n-ヘキシルアミンの製造

α-フエノキシブタン酸1 8.0 g (0.1モル) に乾燥テトラヒドロフラン180mlを添加し、攪 拌しながらトリエチルアミン 1 4.0 ml(0.1 モル) 5 1 4.0 ml(0.1 モル)を添加する。 を摘下すると、αーフエノキシプタン酸はトリエ チルアミン塩の形で溶解する。

次いで上記溶液に氷冷下攪拌しつつ油状のNηーヘキシルーαーフエノキシー η ープチルイミ ン(50ml)の溶液を滴下する。室温に戻し4時 間攪拌後、反応液を実施例Ⅰ記載と同様に精製し、 油状のN ·Nージーα-フエノキシーnープチリ ルーnーヘキシルアミンを得た。収量29.79 (収率 6 9.8%、出発原料のアミドに対し)。 **実施例** 13

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5 \\
\hline
O - CH - C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5 \\
\hline
O - CH - C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
O \\
O \\
O\end{array}$$

N·Nージーαーフエノキシーnープチリルー pーアニシジンの製造

実施例12において、N-n-ヘキシル-α- · フエノキシーnープチロイミドクロライドの代り 30 にN-アニシルーα-フェノキシーn-プチロイ ミドクロライドを用い、反応時間を 1 6時間にし て、油状のN·Nージーαーフエノキシーnープ チリルーpーアニシジンを得た。収量33.69 (収率75.1%、出発原料のアミドに対し)。 実施例 14

N·Nージーアニソイルーペンジルアミンの製 造

アニス酸 1 5.2 9 (0.1 モル) に乾燥テトラヒ ドロフラン 1 5 0 mlおよびトリエチルアミン

次に上記溶液に、氷冷下攪拌しつつ出発原料N ーペンジルーアニスアミド 0.1 モルとホスゲンと の反応により得たNーペンジルーアニスイミドク ロライドを含有する濃縮物の乾燥テトラヒドロフ ドクロライド 0.0 9 モルの乾燥テトラヒドロフラ 10 ラン(50 ml)の溶液を滴下する。室温で3時間 反応後、析出したトリエチルアミン塩酸塩を濾別 し、反応波液を減圧下で濃縮する。この濃縮物を エチルエーテル200mlに溶解し、希塩酸、炭酸 ナトリウム水溶液、水の順で洗浄する。上記のエ 15 ーテル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、エチル エーテルを留去すれば、油状のN·Nージーアニ ソイルーペンジルアミンが得られる。収畳35.3 8 (収率94.5%、出発原料のアミドに対し)。 シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) 20 のRf 値は 0.65である。

奥施例 15

25

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N - CH_2 - C
\end{array}$$

N·Nージーペンゾイルーペンジルアミンの魁 造

安息香酸 1 2.2 🛭 (0.1 モル) に乾燥クロロホ ルム150mlおよびピリシン8.1ml(0.1モル) 35 を添加する。次いで上記溶液に、氷冷下攪拌しつ つ出発原料N-ペンジルーペンツアミド 0.1モル とホスゲンとの反応により得たNーペンジルーペ ンツイミドクロライドを含有する濃縮物の乾燥ク ロロホルム(50ml)の溶液を滴下する。室温で 3時間反応後、反応液を希塩酸、炭酸ナトリウム 水溶液、水の順で洗浄する。上記のクロロホルム 層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で濃縮 すれば、油状のN・Nージーペンソイルーペンジ ルアミンが得られる。収量 3 0.19 (収率 9 5.5 45 %、出発原料のアミドに対し)。

(24)

特公 昭46-10526

47

のRf値は0.77である。

実施例 16

$$\begin{array}{c|c}
H & C & O \\
N & CH_2 & O
\end{array}$$

N · N ージーシクロヘキサンカルポニルー ジルアミンの製造

シクロヘキサンカルポン酸 0.1モルに乾燥ペン 15 ゼン150mℓおよび乾燥ピリジン 0.1モルを添加 し、氷冷下攪拌しつつ出発原料N ーペンジルーシ クロヘキサンカルポアミド 0.1 モルとホスゲンと の反応により得たNーペンジルーシクロヘキサン カルポイミドクロライドを含有する濃縮物の乾燥 20 ドの代りにNーベンジルーフエノキシアセトイミ ペンゼン(50㎖)の溶液を滴下し、室温で3時 間反応後、反応液を希塩酸、炭酸ナトリウム水溶 液、水の順で洗浄する。上記のペンゼン層を無水 硫酸ナトリウムで乾燥後、波圧下で濃縮すれば、 油状のN・Nーシーシクロヘキサンカルポニルー 25 し)。 融点 8 9.5 ~ 9 0.0 ℃。 ペンジルアミンが得られる。収畳 3 0.2 9 (収率 92.3%、出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶液A) のRf値は0.66である。

実施例 17

$$CH_3$$
 C CH_2 CH_2 CH_3 $CH_$

N·Nージーロートルオイルータ チルアミンの製造

実施例16において、シクロヘキサンカルポン 酸の代りにpートルイル酸を、Nーペンジルーシ クロヘキサンカルポイミドクロライドの代りにN ーβーフエニルエチルーpートルイミドクロライ 45 実施例14において、アニス酸の代りに桂皮酸

48

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開密媒 A) ドを用いて、油状のN・Nージーpートルオイル - β-フエニルエチルアミンを得た。収量 2 2.5 9 (収率 6 3.0%、出発原料のアミドに対し)。 シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) 5 のRf 値は 0.8 0 である。

実施例 18

$$0 \longrightarrow O - CH_{2} - C \longrightarrow O$$

$$N - CH_{2} - C \longrightarrow O$$

N·N-ジーフエノキシアセチルーベンジルア ミンの製造

実施例14において、アニス酸の代りにフエニ ル酢酸を、Nーペンジルーアニスイミドクロライ ドクロライドを用いて、油状のN・N-ジーフエ ノキシアセチルーペンジルアミンを得た。酢酸エ チルー石油エーテル系から結晶化させる。収量 3 1.1 9 (収率 8 3.0%、出発原料のアミドに対

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf値は0.58である。

元素分析 [C23 H21 NO4 として]

計算值 C73.60%; H5.60%;

N 3.7 3 %

測定値 C 7 3.4 2%; H 5.6 2%; N 3.4 9 %

実施例 19

ルアミンの製造

(25)

特公 昭46-10526

49

を、Nーペンジルーアニネイミドクロライドの代 ロライドを用いて、油状のN・N ージーシンナモ イルーβ-フエニルエチルアミンを得た。エチル 率 9 5.0 %、出発原料のアミドに対し)。 触点 102~106℃。

元索分析 (C28 H28 NO2として)

計算值 C81.86%; H6.08%;

N 3.6 7%

測定値 C81.83%; H6.12%;

N 3.6 7 %

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開浴媒 A) のRf値は0.75である。

実施例 20

. . .

$$CH_{5} \cdot (CH_{2})_{5} \cdot C$$

$$O$$

$$N - CH_{2}$$

$$CH_{5} \cdot (CH_{2})_{5} \cdot C$$

$$O$$

ンの製造

実施例14において、アニス酸の代りにnーへ プタン酸を、Nーペンジルーアニスイミドクロラ イドの代りにNーベンジルーnーヘプタイミドク ロライドを用いて、油状のN ・N - ジー n - ヘブ 30 タノイルーペンジルアミンを得た。収畳23.8g (収率 7 2.0%、出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒 A) のRf 値は 0.8 5 である。

実施例 21

N·Nージープロピオニルーpートルイジンの 45

製造

りにN-β-フェニルエチルーシンナムイミドク – 実施例14において、アニス酸の代りにプロピ オン酸を、Nーペンジルーアニスイミドクロライ ドの代りにN-p-トリループロピオンイミドク エーテルにより結晶化させる。収量 3 6.29(収 5 ロライドを用いて、油状のN・N -ジープロピオ ニルーpートルイジンを得た。収量 2 0.4 g (収 率 9 3.1 %、出発原料のアミドに対し)。 シリカ ゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A)のRf 値は 0.4 2 である。

50

10 実施例 22

実施例14において、アニス酸の代りにプロピ オン酸を N ーペンジルーアニスイミドクロライド の代りにN-アニシループロピオンイミドクロラ N・Nーシーnーヘプタノイルーベンジルアミ 25 イドを用いて、油状のN・Nーシープロピオニル - p - アニシジンを得た。エチルエーテルから結 晶化させる。収量19.0分(収率81.0%、出発 原料のアミドに対し)。 融点 6 5.5 ~ 6 8.5℃。 元累分析 (O13 H17 NO3として)

計算值 · C 6 6.3 6%; H 7.28%;

N 5.9 5%

測定値 C 6 6.5 7%; H 7.7 6%;

N 5.9 9 %

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒ペ 35 ンゼン:酢酸エチルコ2:1)のRf値は0.77 である。

実施例 23

$$CH_3-C$$
 O
 O
 O
 O
 O
 O
 O
 O

(26)

特公 昭 4 6 - 1 0 5 2 6

51

N·Nージーアセチルーpークロルペンジルア ミンの製造

実施例14において、アニス酸の代りに酢酸を、 Nーペンジルーアニスイミドクロライドの代りに N-p-クロルペンジルーアセトイミドクロライ 5 ドを用いて、油状のN·N-ジアセチルーp-ク ロルペンジルアミンを得た。収量15.89(収率 70.0%、出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの商層クロマトグラム (展開溶媒 A) のRf値は0.43である。

実施例 24

N-α-フエノキシプロピオニル、N-ペンソ イルーαーナフチルアミンの製造

α-フエノキシプロピオン酸16.6g(0.1モ ル) に乾燥テトラヒドロフラン150mlおよびト リエチルアミン14.0 ml(0.1モル)を添加し、 25 氷冷 下攪拌 しつつ出 発原料の N-α-ナフチルー ペンツアミド 0.1 モルとホスゲンとの反応により 得たN-α-ナフチルーペンツイミドクロライド を含有する濃縮物の乾燥テトラヒドロフラン (50 ml)の溶液を滴下する。

室温に戻し、3時間攪拌後、析出したトリエチ ルアミン塩酸塩を濾別し、以下反応濾液を実施例 1に記載したと同様に精製して、油状のΝ-α-フエノキシプロピオニル、N ーペンゾイルーαー ナフチルアミンを得た。収量37.5g(収率 95.0%、出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒 A) のRf値は0.79である。

実施例 25

 $N-\alpha-$ フエノキシプロピオニル、N-m-ト ルオイルーシクロヘキシルアミンの製造

実施例24において、N-αーナフチルーペン ツイミドクロライドの代りに N ーシクロヘキシル -m-トルイミドクロライドを用いて、油状のN 15 - α-フェノキシプロピオニル、N-m-トルオ イルーシクロヘキシルアミドを得た。収量 2 6.4 9 (収率 7 6.5%、出発原料のアミドに対し)。 シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒A) のRf 値は 0.6 4 である。

20 実施例 26

 $N-\alpha-7$ エノキシプロピオニル、N-p-0ロルベンゾイルーβーフエニルエチルアミンの 製造

実施例24において、N-α-ナフチルーペン ツイミドクロライドの代りにN-β-フエニルエ 35 チルーpークロルペンツイミドクロライドを用い て、油状のN-α-フエノキシプロピオニル、N -p-クロルベンゾイルーβ-フエニルエチルア ミンを得た。収量 2 4.6 8 (収率 6 0.4%、出発 原料のアミドに対し)。

40 シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf 値は 0.8 4 である。 実施例 27

(27)

特公 昭46-10526

53

N-α-フェノキシプロピオニル、N-シンナ モイルーβーフエニルエチルアミンの製造 実施例24において、N-α-ナフチルーペン ツイミドクロライドの代りにN-β-フエニルエ チルーシンナムイミドクロライドを用い、油状の☆ 実施例 28 54

ΦN-α-フェノキシプロピオニル、N-シンナモ イルーβーフエニルエチルアミンを得た。酢酸エ チルー石油エーテル系から結晶化させる。収量 30.98 (収率 77.4%、出発原料のアミドに対 5 し)。 融点114~115℃。

元素分析 [C₂₆ H₂₅ NO₃として]

"計算值 C78.15%; H6.31%;

N 3.5 1 %

測定値 C78.22%; H6.43%;

N 3.4 2%

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開密媒 A) のRf 値は 0.77 である。

$$O - CH - C$$

$$O$$

$$O + CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3$$

$$O + CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_$$

N-α-フェノキシプロピオニル、N-ベンゾ イルーn ーヘキシルアミンの製造

ツイミドクロライドの代りにNIn-ヘキシルー ベンツイミドクロライドを用いて、油状のNーα ーフエノキシプロピオニル、Nーペンゾイルーn ーヘキシルアミンを得た。収盤 2 4.3 9 (収率 69.1%、出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf 値は0.77である。

実施例 29

 $N-\alpha-7$ エノキシプロピオニル、N-ペンソイルーpートルイジンの製造

αーフエノキシプロピオン酸 0.1モルに乾燥ク 45 Nーαーフエノキシプロピオニル、Nーペンゾ

ロロホルム150mlおよびトリエチルアミン0.1 モルを添加し、氷冷下攪拌しつつ出発原料のN-実施例24において、N-α-ナフチルーペン 25 p-トリルペンツアミド 0.1 モルとホスゲンとの 反応により得たN-p-トリルーペンツ イミドク ロライドを含有する濃縮物の乾燥クロロホルム溶 液を滴下する。室温に戻し、一夜攪拌後、反応液 を実施例1に記載したと同様に精製し、油状のN $30 - \alpha - 7x / + y$ 7 - x / + x-p-トルイジンを得た。収量 3 5.1 g (収率 97.8%、出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの糠層クロマトグラム(展開溶媒 A)

のRf値は 0.5 8 である。 35 実施例 30

(28)

特公 昭46-10526

55

イルー3・4ージクロルアニリンの製造 実施例29において、N-p-トリルーペンツ イミドクロライドの代りにN-3・4-ジクロル フェニルーペンツイミドクロライドを用いて、油 状のN-α-フエノキシプロピオニル、N-ペン 5 実施例 32 ゾイルー3・4ージクロルアニリンを得た。収量 21.49 (収率56.3%、出発原料のアミドに対

シリカゲルの海層クロマトグラム(展開溶媒A) 10 のRf値は0.77である。

実施例 31

 $N-\alpha-7$ エノキシプロピオニル、N-ベンゾ イルーβーフエニルエチルアミンの製造 実施例29において、N-p-トリルーペンツ イミドクロライドの代りにNーβーフエニルエチ

ルーペンツイミドクロライドを用いて、油状のN 25 実施例 3 3

- α-フェノキシプロピオニル、N-ベンゾイル**粉**

 $N-\alpha-7$ エノキシプロピオニル、 $N-3\cdot 5$ ージニトロベンゾイルー n ープチルアミンの製 造

実施例24において、N −α −ナフチル −ペン 40 ッ イミドクロライドの代りに N-n-プチルー 3・ 5 ージニトロペンツイミドクロライドを用いて、 油状のN-α-フェノキシプロピオニル、N-3・ 5 -ジニトロペンゾイルー nープチルアミンを得 た。エチルエーテルから結晶化させて無色の結晶 45 のR f 値は 0.8 0 である。

*-β-フェニルエチルアミンを得た。収量 2 9.2 g (収率 7 8.3 %、出発原料のアミドに対し)。 シリカゲルの海層クロマトグラム(展開溶媒 B) のRf値は0.80である。

56

$$CH_3O - CH - COH_2 - COH_2$$

15 N- α -7エノキシプロピオニル、N-7ニソ イルーペンジルアミンの製造

実施例24において、Nーαーナフチルーペン ツイミドクロライドの代り にNーペンジルーアニ スイミドクロライドを用いて、油状のNーαーフ 20 エノキシプロピオニル、N-アニソイルーペンジ ルアミンを得た。収量38.59(収率99.0%、 出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) の Rf 値は 0.5 7 である。

を得た。収量 2 3.7 9 (収率 5 7.1%、出発原料 のアミドに対し)。 融点128~131℃。 元素分析 (C₂₀ H₂₁ N₃O₇として)

計算値 C57.83%: H5.10%;

N 1 0.1 2%

測定値 C58.06%; H5.21%;

N 1 0.2 4%

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A)

(29)

特公 昭46-10526

57

実施例 34

$$O - CH_2 - C$$

$$N - CH_2 \cdot CH_2$$

Ν - α - フェノキシアセチル、Ν - ベンゾイル -β-フエニルエチルアミンの製造

実施例24において、α-フエノキシプロピオ ン酸の代りにフエノキシ酢酸を、N--α-ナフチ ルーペンツイミドクロライドの代りにN-β-フ 15 のRf 値は 0.7 8 である。 エニルエチルーペンツイミドクロライドを用いて、 油状のN-α-フェノキシアセチル、N-ベンソ イルーターフエニルエチルアミンを得た。

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) のR ſ 値は 0.6 1 である。

実施例 35

 $N - \alpha - \gamma x J + \psi - \pi - \gamma f \eta \nu$, $N - \alpha \gamma$ プイルーpートルイジンの製造

実施例29において、 αーフェノキシプロピオ ン酸の代りにαーフエノキシーnープタン酸を用 いて、油状のNーαーフエノキシーnープチリル、35 の乾燥テトラヒドロフラン(50 ml)の溶液を滴 N --ペンプイルーpートルイジンを得た。収畳 3 1.09 (収率 8 3.1%、出発原料のアミドに対 L)。

実施例 36

$$CH_3O - CH_2 - C O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

58

N -フェニルアセチル、N - アニソイルーペン ジルアミンの製造

フエニル酢酸 0.1 モルに乾燥テトラヒドロフラ ン150 mlおよびトリエチルアミン 0.1モルを添 5 加し、氷冷下攪拌しつつ出発原料のN-ペンジル ーアニスアミド 0.1 モルとホスゲンとの反応によ り得たNーペンジルーアニスイミドクロライドを 含有する濃縮物の乾燥テトラヒドロフランの溶液 を滴下する。室温に戻し3時間攪拌後、反応液を 10 実施例 1 に記載したと同様に精製して、油状の N -フエニルアセチル、N-アニソイルーペンジル アミンを得た。収量 3 5.2 g (収率 9 4.5%、出 発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの斑菌クロマトグラム (展開溶媒 A)

実施例 37

N-フェニルアセチル、N-ベンゾイルーシク ロヘキシルアミンの製造

乾燥したフエニル酢酸13.6g(0.1モル)に 乾燥テトラヒドロフラン150mℓおよびトリエチ 30 ルアミン14.0 ml(0.1モル)を添加し、氷冷下 攪拌しつつ、Nーシクロヘキシルーペンツアミド とホスゲンとの反応により製造し、蒸留精製した N ーシクロヘキシルーペンツイミドクロライド (111℃/3mmHg)22.17g(0.1モル) 下し、室温に戻し2時間半攪拌後、反応液を実施 例1に記載したと同様に精製して、油状のNーフ エニルアセチル、N -ペンゾイルーシクロヘキシ ルアミンを得た。石油エーテルから結晶化すると 40 無色の結晶が得られる。融点62℃。収量17.0 9 (収率 5 3.0 %、出発原料のアミドに対し)。 元累分析 (O2, H23 NO2として)

計算値 C78.47%; H7.21%;

N 4.36%

測定值 C 7 8.9 2%; H 7.30%;

(30)

特公 昭46-10526

59

N 4. 3 1 %

奥施例 38

N ープロピオニル、N ーシンナモイルーβーフ エニルエチルアミンの製造

プロピオン酸 0.1 モルに乾燥テトラヒドロフラン150mlによびトリエチルアミン0.1 モルを添 15 CH3-CH2-C 加し、氷冷下攪拌しつつ出発原料のN-β-フエニルエチルーシンナムアミド 0.1 モルとホスゲンとの反応により得たN-β-フエニルエチルーシンナムイミドクロライドを含有する濃縮物の乾燥テトラヒドロフラン溶液を滴下し、室温に戻し3 20 時間攪拌後、反応液を実施例1に記載したと同様に精製して、油状のN-プロピオニル、N-シンナモイルーβ-フエニルエチルアミンを得た。収 ニルエチルア 異 2 7.7 g (収率 9 8.0%、出発原料のアミドに 実施例3 8 に対し)。 25 -シンナム1 ミ

シリカゲルの海層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf 値は 0.6 0 である。 実施例 3 9

$$CI \longrightarrow CH_2 - C$$

$$N - CH_2 \cdot C$$

60

☆ Nープロピオニル、N−pートルオイルーβーフエニルエチルアミンの製造

実施例38において、Nーβーフエニルエチルーシンナムイミドクロライドの代りにNーβーフ5 エニルエチルーpートルイミドクロライドを用いて、油状のNープロピオニル、Nーpートルオイルーβーフエニルエチルアミンを得た。収量22.0g(収率74.5%、出発原料のアミドに対

し)。 10 シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒A) のRf 値は 0.4 8 である。

実施例 40

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ O \end{array}$$

Nープロピオニル、Nーペンソイルーβーフエ ニルエチルアミンの製造

実施例38 において、Nーβーフエニルエチル
25 ーシンナムイミドクロライドの代りにNーβーフ
エニルエチルーペンツイミドクロライドを用いて、
油状のNープロピオニル、Nーペンゾイルーβー
フエニルエチルアミンを得た。収量28.0 g(収
率99.7%、出発原料のアミドに対し)。

30 シリカゲルの海層クロマトグラム(展開溶媒 A) の R f 値は 0.5 6 である。

実施例 41

*3*5 ☆

N - CH2 · CH2 · CH2 · CH2 · CH2 · CH3

(31)

特公 昭46-10526

61

N-p-クロルフエニルアセチル、N-ベンゾ イルーローヘキシルアミンの製造

実施例14において、アニス酸の代りにp-ク ロルフエニル酢酸を、N ーペンジルーアニスイミ ドクロライドの代りにN-n-ヘキシルーベンツ 5 実施例 44 イミドクロライドを用いて、油状のN-p-クロ ルフエニルアセチル、N-ペンゾイルーnーへキ シルアミンを得た。収量 21.58 (収率 60.2%、 出発原料のアミドに対し)。

シリカゲルの海層クロマトグラム (展開溶媒 A)10 のRf値は0.87である。

奥施例 42

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N - CH_2 - \\
 & O
\end{array}$$

N ーシクロヘキサンカルポニル、N ーペンゾイ ルーペンジルアミンの製造

実施例15において、安息香酸の代りにシクロ ヘキサンカルポン酸を用いて、油状の N - シクロ 25 実施例 45 ヘキサンカルポニル、N-ペンゾイルーペンジル アミンを得た。収量31.89(収率98.8%、出 発原料のアミド に対し)。

シリカゲルの海層クロマトグラム (展開溶媒 A) のRſ値は 0.67である。 30 実施例 43

$$O I_2OH - O$$

$$N - OH_2$$

Nージクロルアセチル、Nーペンソイル--ペン ジルアミンの製造

実施例15において、安息香酸の代りにジクロ 対し)。 ル酢酸を用いて、油状のNージクロルアセチル、 Nーペンゾイルーペンジルアミンを得た。収量 45 計算値 C78.80%; H7.46%;

62

18.69 (収率57.8%、出発原料のアミドに対 L).

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒A) のRf 値は 0.73 である。

15 N-フェニルアセチル、N-ペンゾイルーペン ジルアミンの製造

実施例15において、安息香酸の代りにフェニ ル酢酸を用いて、油状のN-フエニルアセチル、 Nーペンプイルーペンジルアミンを得た。石油エ 20 ーテルから結晶化させ、触点 6 5.5 ~ 6 6.5 での 物質を得た。収量 2 6.1 8 (収率 7 9.4%、出発 原料のアミドに対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf 値は 0.70 である。

$$\begin{array}{c|c} CH_2-CH_2-C & O \\ \hline \\ N-H \\ \hline \\ O \end{array}$$

N-β-フエニルプロピオニル、N-ペンゾイ ルーシクロヘキシルアミンの製造

実施例37において、フエニル酢酸の代りに& ーフエニルプロピオン酸を用いて、油状のNーβ ーフエニルプロピオニル、· N ーペンゾイルーシク 40 ロヘキシルアミンを得た。石油エーテルから結晶 化させ、融点97.0~97.5℃の物質を得た。収 量 2 6.1 g (収率 8 1.0%、出発原料のアミドに

元素分析〔C₂₂H₂₅NO₂として〕

(32)

符公 昭46-10526

63

N 4.1 7%

測定値 C78.65%; H7.41%; N 4. 1 3%

シリカゲルの海層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf値は0.69である。 実施例 46

$$OH_3 \cdot (CH_2)_3 \cdot C$$
 $N - H$

N-n-デカノイル、N-ペンソイルーシクロ ヘキシルアミンの製造

実施例37において、フエニル酢酸の代りにカ プリン酸を用いて、油状のN-n-デカノイル、 N-ペンゾイルーシクロヘキシルアミンを得た。 20 実施例 49 収量 3 5.6 g (収率 9 9.7%、出発原料のアミド に対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒 A) のRf値は0.75である。 25

実施例 47

$$CH_3 \cdot (CH_2)_5 \cdot C$$
 O
 O
 O

ロヘキシルアミンの製造

実施例37において、フエニル酢酸の代りにへ プタン酸を使いて、油状のN-n-ヘプタノイル、 N -ペンソイルーシクロヘキシルアミンを得た。 収量 2 7.2 g (収率 8 6.7%、出発原料のアミド 40 ールー4ーカルポニル)ーpートルイジンを得た。 に対し)。

シリカゲルの薄層クロマトグラム (展開溶媒A) のRf値は0.70である。

実施例 48

$$CH_3-C$$
 O
 $N-CH_2-CH_2-C$
 O

N-アセチル、N-ペンソイルーβ-フエニル 10 エチルアミンの製造

実施例14において、アニス酸の代りに酢酸、 Nーペンジルーアニスイミドクロライドの代りに N-8-フェニルエチルーペンツイミドクロライ ドを用いて、油状のN-アセチル、N-ベンゾイ 15 ルーβーフエニルエチルアミンを得た。収量 24.18 (収率90.7%、出発原料のアミドに対

シリカゲルの薄層クロマトグラム(展開溶媒 A) のRf 値は 0.39 である。

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\$$

N ーベンゾイル、Nー(5ーメチルー3ーフエ ニルーイソオキサゾールー4 ーカルポニル)ー pートルイジンの製造

実施例29において、αーフエノキシプロピオ N - n -へ プタノイル、 N -ベンゾイルーシク 35 ン酸の代りに 5 -メチル- 3 -フエニルーイソオ キサゾールー4ーカルポン酸を、クロロホルムの 代りにテトラヒドロフランを用いた他は実施例 29と同様に処理して、油状のN-ペンゾイル、 N-(5-メチル-3-フェニル-イソオギサゾ 酢酸エチルーnーヘキサン系から結晶化させて白 色の結晶を得た。収量 2 6.29 (収率 6 8.0% 出発原料のNーpートリルーペンツアミドに対し)。 融点129~132℃。

45 元素分析 (C25 H20 N2O3として)

(33)

特公 昭 4 6 - 1 0 5 2 6

65

計算値 C75.73%; H5.08%;

N 7 0 6 %

測定值 C75.95%; H5.12%;

N 7.08%

66

❷ シリカゲルの海層クロマトグラム (展開溶媒べ ンゼン:酢酸エチル=10:1)のRf値は 0.60である。

必 実施例 50

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & O \\$$

N ーペンソイル、N ー (N ーカルポペンソキン 15 実施例 2 9 と同様に処理して、N ーペンソイル、 グリシル)-p-トルイジンの製造

実施例29において、ローフエノキシプロピオ ン酸の代りに、Nーカルポベンゾキシグリシンを、 クロロホルムの代りにテトラヒドロフランを用い た他は実施例 2 9 と同様に処理して、N ーペンソ 20 元素分析値〔 C₁₈ H₁₈ N₂O₃として〕 イル、N-(N-カルポペンゾキングリンル)p ートルイジンを得た。 クロロホルム - n -へキ サンから再結晶して針状結晶を得た。収量248 (収率 60%)、融点147~149℃。

元素分析値(C24 H22 N2O4として)

計算値 C71.62%; H5.51%;

N 6. 9 6 %

測定値 C71.55%; H5.40%;

N 7. 0 4 %

実施例 51

CH5-C-NH-CH2o

N -ベンゾイル、N - (N - アセチルグリシル) - p --トルイジンの製造

実施例29において、αーフエノキシプロピオ ン酸の代りに、N-アセチルグリシンを、クロロ ホルムの代りにテトラヒドロフランを用いた他は 45 時間、室温で 2時間反応させた後、析出したビリ

N-(N-アセチルグリシル)-p-トルイジン を得た。クロロホルムーn 一ヘキサンから再結晶 して針状結晶を得た。収量19.88(収率64%)。 融点;135.5~137℃。

計算值 C 6 9. 6 6 %; H 5. 8 5 %;

N 9.0 3%

測定値 C70.01%; H5.87%;

N 9.18%

25 奥施例 5 2

ジー(3ーメチルー5ーフエニルーイソオキサ ゾールー 4 ーカルポキシ)-p ートルイジンの

N-p-トリルー3-メチルー5-フエニルー 40 イソオキサゾールー4ーカルボキサミド29.29 (0.1モル)を乾燥テトラヒドロフラン 2 0 0 ml **に溶解し、氷冷した乾燥ペンゼンに吸収させたホ** スゲン0.2モルと乾燥ピリジン9.7 ml(0.12モ ル)を、氷冷下攪拌しつつ滴下する。氷冷下で2

(34)

特公 昭46-10526

67

ジン塩酸塩を濾別し、反応液を減圧濃縮する。得 られた濃縮物を乾燥石油エーテル200mlで抽出 し、この抽出液を減圧濃縮すれば、N-p-トリ ルー3-メチルー5-フエニルーイソオキサゾー (収率 5 8%)を得る。

元索分析 [C18H15N2OC1として]

計算値 C69.56%; H4.83%;

N 9. 0 0 %; O1 1 1. 4 3 %

測定値 C69.61%; H4.97%;

N 9. 0 7%; C1 1 0. 6 2%

次に3ーメチルー5ーフエニルーイソオキサゾ ールー4ーカルポン酸12.29(0.06モル)に 乾燥テトラヒドロフラン130mlおよびトリエチ ·ルアミン 8.4 ml (0.06モル)を添加してカルポ 15 ン酸を溶解させた後、氷冷下攪拌しつつ上記イミ ドクロライド 1 5.5 g (0.0 5 モル)の乾燥テト ラヒドロフラン(30ml)の溶液を滴下する。氷 冷下で3時間、室温で一夜反応後、析出したトリ エチルアミン塩酸塩を濾別する。反応液を減圧濃 20 縮して得た濃縮物を酢酸エチルに溶解し、水、1 規定塩酸、1規定重暫水、水の順で洗浄した後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥する。この酢酸エチル 溶液を減圧濃縮すれば、シー(3ーメチルー5ー フェニルーイソオキサゾールー4ーカルポキシ) 25 ラルキル基、あるいは置換アラルキル基を示し、 ーp ートルイジンの粗結晶を得る。酢酸エチルー 石油エーテル系から再結晶すれば、触点104~ 108℃の黄色結晶を得る。収量20.99(収率 87.5%;イミドクロライドに対し)。

元素分析 [C29 H23 N3O4として]

計算值 C72.94%; H4.86%;

N 8.80%

測定値 C73.46%; H5.05%;

N 8. 8 4 %

特許請求の範囲

1 一般式

R1-COOH

(式中、R,は後記一般式(I)におけるR,と同じ 意味をもつう

68

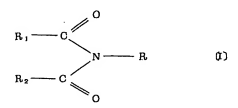
ルー4ーカルポイミドクロライドの結晶 18.0g 5 で表わされるカルポン酸に、第3級有機アミンの 存在下で一般式

$$R_2 - C = N - R$$

$$\downarrow$$

$$C1$$

(式中、RおよびR2は、後記一般式(I)における RおよびR2と同じ意味をもつ〕 で表わされるイミドクロライド基を有する化合物 を作用させて一般式



(式中、Rはアルキル基、置換アルキル基、シク ロアルキル基、アリール基、置換アリール基、ア R₁ およびR₂ は同じであつてもまたは異なつて いてもよく、各々αーフエノキシアルキル基、ア ルキル益、置換アルキル基、シクロアルキル基、 アリール基、置換アリール基、アラルキル基、置 30 換アラルキル基、フエニルアルケニル基、あるい は複素環基を示す)

で表わされるN・Nージアシル化合物を得ること を特徴とするN·Nージアシル化合物の製造法。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ CRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.